

# VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

**Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):**

milbemicino oksimo 16 mg,

prazikvantelio 40 mg;

**pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):**

Alura raudonasis AC (E129) 0,1 mg,

titano dioksidas (E171) 0,5 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

## 3. VAISTO FORMA

Plėvele dengtos tabletės.

Ovalios formos raudonos arba rožinės mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.

Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

## 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės (sveriančios ne mažiau kaip 2 kg).

### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinoočių) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

*Echinococcus multilocularis*,

*Dipylidium caninum*,

*Taenia* spp.,

nematodai:

*Ancylostoma tubaeforme*,

*Toxocara cati*.

Veterinarinį vaistą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

### 4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti sveriančioms mažiau kaip 2 kg katėms.

Negalima naudoti padidėjus jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Rekomenduotina vienu metu gydyti visus gyvūnus, laikomus tuose pačiuose namuose.

Norint, kad kirmėlių kontrolės programa būtų efektyvi, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę situaciją bei katės laikymo sąlygas, dėl to rekomenduotina pasitarti su specialistu.

Dažnai ir pakartotinai naudojant tos pačios klasės antihelminzines medžiagas, parazitai gali tapti joms atsparūs.

Užsikrėtus *Dipylidium caninum*, tuo pat metu reikia gydyti ir nuo tarpinių parazitų šeimininkų – utėlių ir blusų, kad apsisaugoti nuo pakartotinio užsikrėtimo.

#### **4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Tyrimų su labai išsekusiomis arba sunkiu inkstų arba kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Veterinarinį vaistą naudoti tokiems gyvūnams nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Tyrimai su šunimis, kurių kraujyje yra didelis kiekis mikrofilarijų, retkarčiais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., blyškios gleivinės, vėmimas, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas arba stiprus seilėtekis. Šias reakcijas sąlygoja žuvusių arba žūstančių mikrofilarijų išskiriami baltymai ir jos nėra tiesioginis toksinis vaisto poveikis. Dėl šios priežasties vaistą nerekomenduotina naudoti šunims su mikrofilariemija. Nesant duomenų apie kačių su mikrofilariemija gydymą, naudoti galima tik gydančiam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Kadangi tabletės yra aromatizuotos, jos turi būti laikomos saugioje vietoje, kur nepasiekia gyvūnai.

##### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Tablečių dalys turi būti gražinamos į originalią lizdinę plokštelę ir laikomos dėžutėje.

Atsitiktinai prarijus tabletę, ypač jeigu nurijo vaikas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti informacinį lapelį arba etiketę.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE/TEB), privalu laikytis atitinkamos kompetetingos institucijos konkrečių rekomendacijų dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir žmonių saugos.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Katėms, ypač jaunoms, davus šio veterinarinio vaisto labai retais atvejais gali pasireikšti sisteminiai požymiai (pvz., mieguistumas), neurologiniai požymiai (pvz., raumenų virpulys arba ataksija) ir (arba) virškinimo sistemos sutrikimai (vėmimas, viduriavimas, anoreksija ir seilėjimasis).

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

#### 4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Tyrimais nustatyta, kad veisiamos kalės gerai toleruoja šį veikliųjų medžiagų derinį, taip pat ir vaikingumo bei laktacijos metu. Kadangi specifiniai tyrimai atlikti nebuvo, veterinarinį vaistą vaikingumo bei laktacijos metu naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

#### 4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami prazikvantelio bei milbemicino oksimo derinys ir selamektinas yra gerai toleruojami. Gydant rekomenduotina minėtųjų medžiagų derinio doze ir davus rekomenduotiną makrociklinio laktono dozę, jokia sąveika nebuvo nustatyta. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

#### 4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti.

Laikantis geros veterinarinės praktikos reikalavimų, norint tiksliai nustatyti dozę, gyvūnus prieš gydymą reikia pasverti.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, sušeriant per kartą.

Veterinarinį vaistą reikia duoti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus.

Veterinarinis vaistas yra maža tabletė.

Tabletės yra mėsos kvapo, todėl jas lengva suduoti.

Tabletes galima dalyti pusiau.

Priklausomai nuo katės svorio, reikia dozuoti kaip nurodyta lentelėje:

Svoris	Tabletės
2–4 kg	1/2 tabletės
>4–8 kg	1 tabletė
>8–12 kg	1½ tabletės

Jeigu naudojamos profilaktinės priemonės nuo širdies kirminų ir tuo pačiu metu reikia gydyti nuo kaspinočių, šį veterinarinį vaistą galima naudoti vietoje vienos veikliosios medžiagos vaisto širdies kirminų ligos profilaktikai. Prevencijos nuo širdies kirminų trukmė – vienas mėnuo.

#### 4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Tyrimais su veterinariniu vaistu, skyrus jį vieną, tris ir penkis kartus didesne, nei rekomenduotina dozė ir naudojus ilgiau, nei rekomenduotina (t.y., 3 kartus kas 15 d.), retai stebimi naudojus gydomąją dozę požymiai (žr. 4.6. p.) pasireiškė tik gydžius 5 kartus didesne nei rekomenduotina doze ir tik po antrojo bei trečiojo gydymo. Požymiai pranyko savaime paros bėgyje.

#### 4.11. Išlauka

Netaikytina.

### 5. FARMAKOLOGINĖS IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antiparazitiniai vaistai, insekticidai ir repelentai; endektocidai; milbemicino deriniai.

ATCvet kodas: QP54AB51 (milbemicino deriniai).

## 5.1. Farmakodinaminės savybės

Milbemicino oksimas priklauso makrociklinių laktonų grupei, išskiriamų iš *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus* fermentacijos. Jis veikia poodines erkes, nematodų lervas ir suaugusius organizmus, taip pat – *Dirofilaria immitis* lervas. Milbemicinas veikia bestuburių organizmų nervinių impulsų perdavimą: kaip ir avermektinai arba kiti milbemicinai, milbemicino oksimas didina nematodų ir vabzdžių membranų laidumą chlorido jonams, atidarydamas gliutamatu užtveriamus chlorido jonų kanalus (susijusiais su stuburinių GARS<sub>A</sub> ir glicino receptoriais). Dėl to įvyksta nervų ir raumenų membranos hiperpoliarizacija, parazitas paralyžiuojamas ir žūna.

Prazikvantelis yra acilintas pirazino-izokvinolino darinys. Prazikvantelis veikia cestodus ir trematodus. Ši medžiaga didina parazito membranų laidumą kalciumi (priteka Ca<sup>2+</sup>), todėl išsibalansuoja membranų struktūra, įvyksta membranos depoliarizacija ir beveik momentinis tetaniškas raumenų susitraukimas, sparti sincitinio apvalkalo vakuolizacija ir irimas (pūslėjimas), todėl parazitas lengviau pašalinamas iš virškinimo trakto arba žūna.

## 5.2. Farmakokinetinės savybės

Katei sušėrus prazikvantelio, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 1–4 val.

Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 3 val.

Šunų organizme vyksta labai sparti biotransformacija kepenyse, daugiausia į monohidroksilintus darinius. Iš šunų organizmo prazikvantelis išsiskiria daugiausia per inkstus.

Katei sušėrus milbemicino oksimo, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 2–4 val.

Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 32–48 val.

Žiurkių organizme metabolizacija atrodo esanti visiška, tačiau lėta, nes šlapime ir išmatose nerandama nepakitusio milbemicino oksimo. Pagrindiniai metabolitai žiurkių organizme yra monohidroksilinti dariniai, susidarantys biotransformacijos kepenyse metu. Be gana didelės koncentracijos kepenyse, dėl medžiagos lipofiliškumo nedidelis jos kiekis randamas ir riebaluose.

## 6. FARMACINIAI DUOMENYS

### 6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Tabletės vidus:

mikrokristalinė celiuliozė,  
kroskarmeliozės natrio druska,  
magnio stearatas,  
povidonas,  
koloidinis hidrofobinis silicio dioksidas.

Dangalas:

natūrali paukščių kepenų kvapioji medžiaga,  
hipromeliozė,  
mikrokristalinė celiuliozė,  
makrogolio stearatas,  
Alura raudonasis AC (E129),  
titano dioksidas (E171).

### 6.2. Nesuderinamumai

Netaikytina.

### 6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 6 mėn.

#### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.  
Likusią perlaužtos tabletės pusę laikyti originalioje lizdinėje plokštelėje ir sunaudoti kitą kartą.  
Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

#### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Aliuminio/aliuminio lizdinė plokštelė (orientuotasis poliamidas/aliuminis/polivinilchloridas, užlydytas aliuminio plėvele).

Pakuočių dydžiai:

viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes (tabletes galima atskirti),  
viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes (tabletes galima atskirti),  
viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes (tabletes galima atskirti),  
viena 48 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes (tabletes galima atskirti).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

### **7. REGISTRUOTOJAS**

VIRBAC  
1ère avenue – 2065 m – L.I.D.  
06516 Carros  
PRANCŪZIJA

### **8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/14/2225/001-004

### **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2014-05-29  
Perregistravimo data 2019-03-16

### **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

2019-03-06

## ŽENKLINIMAS

### DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

Dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes  
Dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes  
Dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes  
Dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms  
*Milbemycinum oximum/Praziquantelum*

Plataus poveikio vaistai nuo kirminų

Katėms  $\geq 2$  kg

### 2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje tabletėje yra:  
milbemicino oksimo 16 mg,  
prazikvantelio 40 mg.

### 3. VAISTO FORMA

Plėvele dengtos tabletės.

### 4. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės  
4 tabletės  
24 tabletės  
48 tabletės

### 5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės (sveriančios ne mažiau kaip 2 kg).

### 6. INDIKACIJA (-OS)

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.



[neprivaloma]

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinočių) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

*Echinococcus multilocularis*,

*Dipylidium caninum*,

*Taenia* spp.,

nematodai:



*Ancylostoma tubaeforme*,

*Toxocara cati*.

Veterinarinį vaistą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

## 7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Sušerti.

	
2-4 kg	x ½
>4-8 kg	x 1
>8-12 kg	x 1½

Prieš naudojant, būtina perskaityti informacinį lapelį.

## 8. IŠLAUKA

## 9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant, būtina perskaityti informacinį lapelį.

## 10. TINKAMUMO DATA

EXP

## 11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

## 12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Naikinimas: žr. informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

VIRBAC  
lère avenue – 2065 m – L.I.D.  
06516 Carros  
PRANCŪZIJA

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/14/2225/001  
LT/2/14/2225/002  
LT/2/14/2225/003  
LT/2/14/2225/004

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot



**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ**

2 tablečių lizdinė plokštelė

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės  $\geq 2$  kg katėms  
*Milbemycinum oximum/Praziquantelum*



**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

VIRBAC

**3. TINKAMUMO DATA**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

*Ad us. vet.*

Tik veterinariam naudojimui.

**INFORMACINIS LAPELIS**  
**MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms**  
**MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms**

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

VIRBAC

lère avenue – 2065 m – L.I.D.

06516 Carros

PRANCŪZIJA

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms

MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

Milbemicino oksimas, prazikvantelis

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje tabletėje yra:

**veikliųjų medžiagų:**

	Pavidalas	Milbemicino oksimo	Prazikvantelio
<b>MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms</b>	Ovalios formos tamsiai rudos mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.	4 mg	10 mg
<b>MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms</b>	Ovalios formos raudonos ar rožinės mėsos kvapo tabletės su įranta abiejose pusėse.	16 mg	40 mg

Pagalbinių medžiagų:

	Pagalbinės medžiagos	Kiekis
<b>Milpro 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms</b>	Geležies oksidas (E172)	0,3 mg
	Titano dioksidas (E171)	0,01 mg
<b>Milpro 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms</b>	Alura raudonasis AC (E129)	0,1 mg
	Titano dioksidas (E171)	0,5 mg

Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

#### 4. INDIKACIJA (-OS)

Katėms gydyti, esant mišrioms nesubrendusių ir subrendusių cestodų (kaspinočiu) ir subrendusių nematodų (apvaliųjų kirmėlių) infekcijoms, kurias sukelia šios rūšys:

cestodai:

*Echinococcus multilocularis*,

*Dipylidium caninum*,

*Taenia* spp.,

nematodai:

*Ancylostoma tubaeforme*,

*Toxocara cati*.

Veterinarinį vaistą taip pat galima naudoti širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jeigu tuo pat metu reikia gydyti nuo cestodų.

#### 5. KONTRAINDIKACIJOS

<b>MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms</b>	<b>MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms</b>
Negalima naudoti jaunesniems nei 6 sav. amžiaus ir (arba) sveriantiems mažiau kaip 0,5 kg kačiukams.	Negalima naudoti sveriančioms mažiau kaip 2 kg katėms.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų. Taip pat žr. p. „SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI“.

#### 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Katėms, ypač jaunoms, davus šio veterinarinio vaisto labai retais atvejais gali pasireikšti sisteminiai požymiai (pvz., mieguistumas), neurologiniai požymiai (pvz., raumenų virpuly arba ataksija) ir (arba) virškinimo sistemos sutrikimai (pvz., vėmimas ir viduriavimas).

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema: [www.vmvt.lt](http://www.vmvt.lt)

#### 7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

#### 8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Laikantis geros veterinarinės praktikos reikalavimų, norint tiksliai nustatyti dozę, gyvūnus prieš gydymą reikia pasverti.

Sušerti.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, sušeriant per kartą.

Veterinarinį vaistą reikia duoti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus.

Veterinarinis vaistas yra maža tabletė.

Tabletės yra mėsos kvapo, todėl jas lengva suduoti.

Priklausomai nuo katės svorio, reikia dozuoti kaip nurodyta lentelėje:

Svoris	MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms	MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
0,5–1 kg	1/2 tabletės	
>1–2 kg	1 tabletė	
2–4 kg		1/2 tabletės
>4–8 kg		1 tabletė
>8–12 kg		1+1/2 tabletės

Jeigu naudojamos profilaktinės priemonės nuo širdies kirminų ir tuo pačiu metu reikia gydyti nuo kaspinočių, šį veterinarinį vaistą galima naudoti vietoje vienos veikliosios medžiagos vaisto širdies kirminų ligos profilaktikai. Prevencijos nuo širdies kirminų trukmė – vienas mėnuo.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Netaikytina.

## 10. IŠLAUKA

Netaikytina.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Likusią perlaužtos tabletės pusę laikyti originalioje lizdinėje plokštelėje ir sunaudoti kitą kartą.

Lizdinę plokštelę laikyti kartoninėje dėžutėje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir lizdinės plokštelės po EXP. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 6 mėn.

## 12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Rekomenduotina vienu metu gydyti visus gyvūnus, laikomus tuose pačiuose namuose.

Norint, kad kirmėlių kontrolės programa būtų efektyvi, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę situaciją bei katės laikymo sąlygas, dėl to rekomenduotina pasitarti su specialistu.

Dažno pakartotinai naudojant tos pačios klasės antihelminčines medžiagas, parazitai gali tapti joms atsparūs.

Užsikrėtus *Dipylidium caninum*, tuo pat metu reikia gydyti ir nuo tarpinių parazito šeimininkų – utėlių ir blusų, kad apsisaugoti nuo pakartotinio užsikrėtimo.

#### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Tyrimų su labai išsekusiomis arba sunkiu inkstų arba kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Veterinarinį vaistą naudoti tokiems gyvūnams nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Tyrimai su šunimis, kurių kraujyje yra didelis kiekis mikrofilarijų, retkarčiais gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., blyškios gleivinės, vėmimas, drebulys, pasunkėjęs kvėpavimas arba stiprus seilėtekis. Šias reakcijas sąlygoja žuvusių arba žūstančių mikrofilarijų išskiriami baltymai ir jos nėra tiesioginis toksinis vaisto poveikis. Dėl šios priežasties vaistą nerekomenduotina naudoti šunims su mikrofilariemija. Nesant duomenų apie kačių su mikrofilariemija gydymą, naudoti galima tik gydančiam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

Kadangi tabletės yra aromatizuotos, jos turi būti laikomos saugioje vietoje, kur nepasiekia gyvūnai.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Tablečių dalys turi būti gražinamos į originalią lizdinę plokštelę ir laikomos dėžutėje.

Atsitiktinai prarijus tabletę, ypač jeigu nurijo vaikas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti informacinį lapelį arba etiketę.

Echinokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE/TEB), privalu laikytis atitinkamos kompetingos institucijos konkrečių rekomendacijų dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir žmonių saugos.

#### Vaikingumas ir laktacija

Tyrimais nustatyta, kad veisiamos kalės gerai toleruoja šį veikliųjų medžiagų derinį, taip pat ir vaikingumo bei laktacijos metu. Kadangi specifiniai tyrimai atlikti nebuvo, veterinarinį vaistą vaikingumo bei laktacijos metu naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus gydymo naudą ir riziką.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami prazikvantelio bei milbemicino oksimo derinys ir selamektinas yra gerai toleruojami. Gydant rekomenduotina minėtųjų medžiagų derinio doze ir davus rekomenduotiną makrociklinio laktono dozę, jokia sąveika nebuvo nustatyta. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

#### Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Tyrimais su veterinariniu vaistu, skyrus jį vieną, tris ir penkis kartus didesne, nei rekomenduotina doze ir naudojus ilgiau, nei rekomenduotina (t.y., 3 kartus kas 15 d.), retai stebimi naudojus gydomąją dozę požymiai (žr p. „NEPALANKIOS REAKCIJOS“) pasireiškė tik gydžius 5 kartus didesne nei rekomenduotina doze ir tik po antrojo bei trečiojo gydymo. Požymiai pranyko savaime paros bėgyje.

### **13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

#### 14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2019-03-06

#### 15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be recepto.

Pakuočių dydžiai:

<b>MILPRO 4 mg/10 mg, plėvele dengtos tabletės kačiukams ir mažoms katėms</b>	<b>MILPRO 16 mg/40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms</b>
Viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes (tabletes galima atskirti). Viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes (tabletes galima atskirti). Viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes (tabletes galima atskirti).	Viena 2 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 lizdinė plokštelė po 2 tabletes (tabletes galima atskirti). Viena 4 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes (tabletes galima atskirti). Viena 24 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 12 lizdinių plokštelių po 2 tabletes (tabletes galima atskirti). Viena 48 tablečių kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 lizdinės plokštelės po 2 tabletes (tabletes galima atskirti).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.